ATENT COOPERATION TRE TY

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION (PCT Rule 61.2) Date of mailing (day/month/year) 02 October 2000 (02.10.00)	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark Office Box PCT Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
International application No.	Applicant's or agent's file reference
PCT/EP00/00863	992461wo
International filing date (day/month/year) 03 February 2000 (03.02.00)	Priority date (day/month/year) 06 February 1999 (06.02.99)
Applicant	
SIESS, Thorsten et al	
1. The designated Office is hereby notified of its election ma X in the demand filed with the International Prelimina 26 August 20	ry Examining Authority on:
The International Bureau of WIPO	Authorized officer
34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Juan Cruz

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Form PCT/IB/331 (July 1992)

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

18. AUG. 2000

PATENT COOPERATION TI

To:

O9, 99 X

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

Date of mailing (day/month/year)

10 August 2000 (10.08.00)

Applicant's or agent's file reference

992461wo

International application No.

PCT/EP00/00863

International filing date (day/month/year)

03 February 2000 (03.02.00)

Priority date (day/month/year)

IMPORTANT NOTICE

From the INTERNATIONAL BUREAU

SELTING, Günther Deichmannhaus am Dom

Bahnhofsvorplatz 1

D-50667 Köln **ALLEMAGNE**

06 February 1999 (06.02.99)

Applicant

IMPELLA CARDIOTECHNIK AG et al.

1. Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice: AU, JP, KP, KR, US

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indicated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

2. The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

AE,AL,AM,AP,AT,AZ,BA,BB,BG,BR,BY,CA,CH,CN,CU,CZ,DK,EA,EE,EP,ES,FI,GB,GD,GE,GH,GM, HR,HU,ID,IL,IN,IS,KE,KG,KZ,LC,LK,LR,LS,LT,LU,LV,MD,MG,MK,MN,MW,MX,NO,NZ,OA,PL,PT,

RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW. The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

3. Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 10 August 2000 (10.08.00) under No. WO 00/45874

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filed with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the interpretional application in the national phase, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

J. Zahra

Telephone No. (41-22) 338.83.38



Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Translation

PATENT COOPERATION . . . £ATY

PCT

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

	1	(\mathcal{D}
ลไ	_	١f	Int

Applicant's or agent's file reference 992461wo	FOR FURTHER ACTION See Notification of Transmittal of Internationa Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)				
International application No.	International filing date (day/month/year) Priority date (day/month/year)				
PCT/EP00/00863	03 February 2000 (03.02.00) 06 February 1999 (06.02.99)				
International Patent Classification (IPC) or A61M 1/10,	ational classification and IPC				
Applicant	IMPELLA CARDIOTECHNIK AG				
Authority and is transmitted to the					
2. This REPORT consists of a total of6 sheets, including this cover sheet. This report is also accompanied by ANNEXES, i.e., sheets of the description, claims and/or drawings which have been amended and are the basis for this report and/or sheets containing rectifications made before this Authority (see Rule 70.16 and Section 607 of the Administrative Instructions under the PCT). These annexes consist of a total of sheets.					
3. This report contains indications re					
II Priority					
III Non-establishme	t of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability				
IV Lack of unity of	evention				
V Reasoned statem citations and exp	nt under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; anations supporting such statement				
VI Certain documen	s cited				
VII Certain defects i	the international application				
VIII Certain observat	ons on the international application				
Date of submission of the demand	Date of completion of this report				
26 August 2000 (26	10 May 2001 (10.05.2001)				
Name and mailing address of the IPEA/E	Authorized officer				
Facsimile No.	Telephone No.				

International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/EP00/00863

I. Basis	of the	e report					
1. This report has been drawn on the basis of (Replacement sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invitation under Article 14 are referred to in this report as "originally filed" and are not annexed to the report since they do not contain amendments.):							
	\boxtimes	the international	application as	originally filed.			
	\boxtimes	the description,	pages	1-10	_, as originally filed,		
	الاستا		pages		_, filed with the demand,		
			pages		, filed with the letter of,		
			pages		_, filed with the letter of		
ı	\boxtimes	the claims,	Nos.	1-7	_ , as originally filed,		
					, as amended under Article 19,		
					_ , filed with the demand,		
					, filed with the letter of,		
					, filed with the letter of		
	\square	the drawings,	cheets/fig	1/5 - 5/5	_ , as originally filed,		
		the drawings,			_ , filed with the demand,		
					, filed with the letter of,		
					, filed with the letter of		
? The	mend	ments have result					
2. 1110 8		the description,					
		the claims,					
	Ш	the drawings,	sheets/fig				
3	to go		osure as filed, a		nendments had not been made, since they have been considered e Supplemental Box (Rule 70.2(c)).		
		,					

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No.
PCT/EP 00/00863

V.	Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability;
	citations and explanations supporting such statement

1.	Statement			
	Novelty (N)	Claims	1-7	YES
		Claims		NO
	Inventive step (IS)	Claims	5-7	YES
		Claims	1-4	NO NO
	Industrial applicability (IA)	Claims	1-7	YES
		Claims		NO

2. Citations and explanations

The following documents are referred to:

D1: WO-A-97/46270

D2: US-A-5 746 709

D3: DE-C-196 13 565

D4: US-A-4 819 751

D5: WO-A-91/17720

1. <u>Independent Claim 1</u>

The prior art according to document D1 describes a perfusion balloon catheter for dilating strictured vessels (see page 4) or introducing a stent, comprising a catheter tube (10) and a hydraulically inflatable balloon (14) mounted on a balloon support. As indicated by Figure 1 and the associated part of the description, a pump (16) with a tubular pump component (16) is disposed between the balloon support and the catheter tube to improve the perfusion performance of the catheter. With regard to the arrangement of the balloon relative to the pump component, D1 also discloses (page 9) an alternative in which there is a greater distance between the two components and the greater drop in pressure necessitates a higher pump delivery.

The subject matter of Claim 1 differs from the above by virtue of the feature according to which the dilation

device (14) surrounds the pump component. However, a construction of this type which reduces the overall length should be obvious to a skilled practitioner in the light of the prior art according to document D2, which discloses a combination of a balloon catheter and an intravascular pump in which the balloon serves merely as a sealing means but is nevertheless positioned level with the pump device (44).

Document D3 describes an intravascular blood pump with a pump component (12) connected to a catheter (13), and a sealing balloon (20a) surrounding the pump component (see Figure 2). The subject matter of Claim 1 differs from that of D3 by virtue of the feature according to which a dilation device adapted for opening a constricted heart valve is used instead of the sealing device. Such a device is known from, for example, document D4 in conjunction with a valvuloplasty catheter; in this case, perfusion takes place through the catheter in a passive way simply as a result of the pressure differential in the continuous tube (43). It should be obvious to a skilled practitioner that the balloon-type sealing device described in D3 can be replaced by a valvuloplasty balloon as per D4 in order to obtain the same advantageous effect of pump-assisted perfusion in valvuloplasty applications.

Claim 1 therefore does not appear to meet the requirement of PCT Article 33(3).

2. Dependent Claims 2-4

The features of dependent Claims 2-4 can also be considered known from D1 and D3 (cf. balloon (14), adapted for removing a vessel stricture; pump housing (17) in conjunction with cannula (13); pump component (12) in Figure 1). Claims 2-4 in combination with Claim 1 thus do not appear to make an inventive contribution, and consequently also fail to meet the requirement of PCT Article 33(3).

PCT/EP 00/00863

3. <u>Independent Claim 5</u>

As indicated above, D1 describes a balloon catheter comprising a catheter tube and a hydraulically inflatable balloon mounted on a balloon support, with a microaxial pump disposed between the catheter tube and the balloon support. According to the description (page 4, second paragraph), the balloon catheter is preferably used to dilate strictured vessels, particularly in coronary blood vessels. However, it is also possible to use the balloon catheter to introduce a stent for the purpose of widening strictured vessels. The subject matter of independent Claim 5 differs from that of D1 in that the stent carries a folded flexible heart valve prosthesis. Such a heart valve prosthesis can be considered known from D5, and is implanted using a balloon catheter; however, D5 does not suggest using the particular type of catheter with a microaxial pump according to D1. Similarly, D1 contains nothing that might prompt a skilled practitioner to use the stent prosthesis described in D5 instead of a normal stent, since the balloon sizes required for vessel dilation on the one hand and heart valve implantation on the other are so different that a direct combination of the teachings of D1 and D5 is not possible. Claim 5 is thus not derivable in an obvious way from the prior art, and therefore appears to meet the requirements of PCT Article 33(2)-(4).

Dependent Claims 6 and 7

Claims 6 and 7 are dependent on Claim 5 and therefore also meet the requirements of PCT Article 33(2)-(4).

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 00/00863

VII. Certain defects in the international application

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

- 1. Independent Claims 1 and 5 have not been drafted in the two-part form defined by PCT Rule 6.3(b). However, the two-part form would seem to be appropriate in this case. Accordingly, the features known in combination with each other from the prior art (document D1 or document D3) should be set out in a preamble (PCT Rule 6.3(b)(i)) and the remaining features should be specified in a characterising part (PCT Rule 6.3(b)(ii)).
- 2. Contrary to the requirements of PCT Rule 5.1(a)(ii), the description does not cite documents D2 to D5 or indicate the relevant prior art disclosed therein.

VERTRAG ÜBE.. DIE INTERNATIONALE ZUS.../IMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

DECID 1 5 MAY 2001

MEDO

PCT

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)

Aktenzeic	nen de	s Anmelders oder Anwalts			siehe Mitteil	lung über die Übersendung des internationalen
Sg-roe 9	9246	31wo	WEITERES VORG	EHEN	vorläufigen	Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)
Internation	ales A	ktenzeichen	Internationales Anmelde	edatum(Tag/	Monat/Jahr)	Prioritätsdatum (Tag/Monat/Tag)
PCT/EP	00/00	0863	03/02/2000			06/02/1999
Internation A61M1/		atentklassifikation (IPK) oder	nationale Klassifikation un	d IPK		
Anmelder						
IMPELL	A CA	RDIOTECHNIK AG et	al.			
		ernationale vorläufige Prü rstellt und wird dem Anm				onalen vorläufigen Prüfung beauftragten
2. Diese	er BE	RICHT umfaßt insgesamt	6 Blätter einschließlic	h dieses D	eckblatts.	
ι	ind/o	der Zeichnungen, die geä	ndert wurden und dies	em Bericht	zugrunde l	tter mit Beschreibungen, Ansprüchen liegen, und/oder Blätter mit vor dieser t 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT)
Diese	e Anla	agen umfassen insgesam	Blätter.			
3. Diese	er Ber	icht enthält Angaben zu f	olgenden Punkten:			
1	\boxtimes	Grundlage des Berichts				
H		Priorität			•	
Ш				eit, erfinder	ische Tätig	keit und gewerbliche Anwendbarkeit
· IV		Mangelnde Einheitlichke				
V	×	Begründete Feststellung gewerblichen Anwendb	g nach Artikel 35(2) hin arkeit; Unterlagen und	sichtlich de Erklärunge	er Neuheit, n zur Stütz	der erfinderischen Tätigkeit und der zung dieser Feststellung
VI		Bestimmte angeführte U	Interlagen		;	
VII	\boxtimes	Bestimmte Mängel der i	nternationalen Anmeld	ung	•	
VIII		Bestimmte Bemerkunge	n zur internationalen A	nmeldung		
Datum der	Einrei	chung des Antrags	· ·	Datum der	Fertiastellur	ng dieses Berichts
	2 Constitution of the state of					
26/08/20	00			10.05.200	1	
	auftrag	nschrift der mit der internation gten Behörde:	alen vorläufigen	Bevollmäc	htigter Bedie	ensteter (services Mills to services)
9))	D-80	ppäisches Patentamt 0298 München +49 89 2399 - 0 Tx: 523656	enmu d	Bichlma	/er, K-P	(Language Salati
Fav. ±49.89.2399 - 4465				Tal Ne . 4	9 89 2399 20	Section State of the Section of the

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/00863

I.	Gru	undlage des Beric	hts			
 Hinsichtlich der Bestandteile der internationalen Anmeldung (Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt au Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprüngle eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten (Regeln 70.16 und 70 Beschreibung, Seiten: 						
	1-1	0	ursprüngliche Fassung			
	Pat	tentansprüche, Nr	. :			
	1-7		ursprüngliche Fassung			
	Zei	chnungen, Blätter	· :			
	1/5-	-5/5	ursprüngliche Fassung			
2.	die	internationale Anm	he: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in der eldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, sofern chts anderes angegeben ist.			
		Bestandteile stand gereicht; dabei hand	en der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache delt es sich um			
		die Sprache der Ü Regel 23.1(b)).	bersetzung, die für die Zwecke der internationalen Recherche eingereicht worden ist (nac			
		die Veröffentlichur	ngssprache der internationalen Anmeldung (nach Regel 48.3(b)).			
		die Sprache der Ü ist (nach Regel 55	bersetzung, die für die Zwecke der internationalen vorläufigen Prüfung eingereicht worder .2 und/oder 55.3).			
3.	Hins inte	sichtlich der in der i rnationale vorläufig	nternationalen Anmeldung offenbarten Nucleotid- und/oder Aminosäuresequenz ist die e Prüfung auf der Grundlage des Sequenzprotokolls durchgeführt worden, das:			
		in der internationa	len Anmeldung in schriftlicher Form enthalten ist.			
		zusammen mit dei	r internationalen Anmeldung in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.			
		bei der Behörde na	achträglich in schriftlicher Form eingereicht worden ist.			
		bei der Behörde na	achträglich in computerlesbarer Form eingereicht worden ist.			
		Die Erklärung, daß	B das nachträglich eingereichte schriftliche Sequenzprotokoll nicht über den			

Offenbarungsgehalt der internationalen Anmeldung im Anmeldezeitpunkt hinausgeht, wurde vorgelegt.

☐ Die Erklärung, daß die in computerlesbarer Form erfassten Informationen dem schriftlichen

4. Aufgrund der Änderungen sind folgende Unterlagen fortgefallen:

Sequenzprotokoll entsprechen, wurde vorgelegt.

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP00/00863

		Beschreibung,	Seiten:				
		Ansprüche,	Nr.:				
		Zeichnungen,	Blatt:				
5.		 □ Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)). (Auf Ersatzblätter, die solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht beizufügen). 					
6.	Etwa	aige zusätzliche Bem	erkungen:				
		3					
V.	Beg gew	ründete Feststellung verblichen Anwendb	g nach Artikel 35 arkeit; Unterlage	5(2) hinsichtl en und Erklär	ich der Neuheit, der e ungen zur Stützung	erfinderischen Tätigkeit und dieser Feststellung	der
1.	Fest	tstellung					
	Neu	heit (N)	Ja: Nein:	Ansprüche Ansprüche	1-7		
	Erfir	nderische Tätigkeit (E	•	Ansprüche Ansprüche	5-7 1-4		
	Gew	verbliche Anwendbark		Ansprüche Ansprüche	1-7		
2.		erlagen und Erklärung ie Beiblatt	en				

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

Zu Abschnitt V:

Es wird auf die folgenden Dokumente verwiesen:

D1: WO,A,9 746 270

D2: US,A,5 746 709

D3: DE,C,196 13 565

D4: US,A,4 819 751

D5: WO,A,9 117 720

1) Unabhängiger Anspruch 1

Aus dem Stand der Technik gemäß der Druckschrift D1 war ein Perfusions-Ballonkatheter zum Dehnen von Gefäßverengungen (vgl. Seite 4) oder zum Einbringen eines Stent, mit einem Katheterschlauch (10) und einem, auf einem Ballonträger sitzenden, hydraulisch aufweitbaren Ballon (14) bekannt. Wie beispielweise aus Figur 1 und der zugehörigen Beschreibung hervorgeht, ist zwischen dem Ballonträger und dem Katheterschlauch eine Pumpe (16) mit einem rohrförmigen Pumpenteil (16) angeordnet, um die Perfusionsleistung des Katheters zu verbessern. Bezüglich der Anordnung des Ballons relativ zum Pumpenteil wird auf Seite 9 alternativ offenbart, daß auch größerer Abstand zwischen diesen beiden Teilen vorgesehen werden kann, wobei diese Maßnahme wegen eines größeren Druckfalls eine höhere Pumpenleistung erfordert.

Der Gegenstand des Anspruchs 1 unterscheidet sich hiervon durch das Merkmal, daß die Dilatationsvorrichtung (14) den Pumpenteil umgibt. Eine solche, die Baulänge verringernde Konstruktion dürfte jedoch für den Fachmann aufgrund des Standes der Technik gemäß der Druckschrift D2 nahegelegt werden, die eine Kombination von Ballonkatheter und intravasaler Pumpe offenbart, bei der zwar der Ballon lediglich als Abdichtmittel wirkt, dieser Ballon jedoch auf Höhe der Pumpeneinrichtung (44) angeordnet ist.

Es war außerdem aus D3 eine intravasale Blutpumpe mit einem Pumpenteil

(12), der mit einem Katheter (13) verbunden ist, und einen, das Pumpenteil umgebenden Abdichtballon (20a; vgl. Fig. 2) bekannt. Der Gegenstand des Anspruchs 1 unterscheidet sich hiervon durch das Merkmal, daß statt der Abdichteinrichtung eine, zum Aufbrechen einer stenosierten Herzklappe geeignete Dilatationsvorrichtung vorgesehen ist. Eine solche Vorrichtung ist beispielsweise aus der D4 im Zusammenhang mit einem Valvuloplastie-Katheter bekannt, wobei in diesem Fall die Perfusion durch den Katheter passiv allein durch das Druckgefälle in der durchgehenden Leitung (43) gewährleistet wird. Es dürfte für den Fachmann naheliegend sein, die ballonartige Abdichteinrichtung gemäß D3 durch einen Valvuloplastie-Ballon gemäß D4 zu ersetzen, um auch im Fall der Valvuloplastie den vorteilhaften Effekt der pumpengestützten Perfusion zu erreichen.

Anspruch 1 dürfte deshalb nicht den Anforderungen des Art. 33(3) PCT genügen.

2) Abhängige Ansprüche 2 bis 4

Die Merkmale der abhängigen Ansprüche 2 bis 4 sind ebenfalls als aus D1 bzw. aus D3 bekannt anzusehen (vgl. Ballon 14, geeignet zur Beseitigung einer Gefäßstenose; Pumpengehäuse (17) in Verbindung mit Kanüle (13); Pumpenteil (12) gemäß Fig. 1). Die Ansprüche 2 bis 4 dürften deshalb in Kombination mit Anspruch 1 keinen erfinderischen Beitrag leisten, so daß diese Ansprüche den Erfordernissen des Artikels 33(3) PCT ebenfalls nicht genügen.

3) Unabhängiger Anspruch 5

Wie oben bereits dargestellt, beschreibt D1 einen Ballonkatheter mit einem Katheterschlauch und einem auf dem Ballonträger sitzenden, hydraulisch aufweitbaren Ballon, wobei zwischen dem Katheterschlauch und dem Ballonträger eine Mikroaxialpumpe angeordnet ist. Gemäß der Beschreibung (Seite 4, Absatz 2) wird der Ballonkatheter vorzugsweise für das Dehnen von Gefäßverengungen, speziell im Herzkranzgefäßbereich eingesetzt. Daneben ist es aber auch möglich, den Ballonkatheter dazu zu benutzen, einen Stent

zur Weitstellung von Gefäßverengungen zu plazieren. Der Gegenstand des unabhängigen Anspruchs 5 unterscheidet sich von D1 dadurch, daß der Stent eine gefaltete flexible Herzklappenprothese trägt. Eine solche Herzklappenprothese ist zwar aus D5 als bekannt anzusehen und wird mittels eines Ballonkatheters implantiert. D5 gibt jedoch keine Anregung, hierfür den speziellen, aus D1 bekannten Katheter mit Mikroaxialpumpe einzusetzen. Ausgehend von D1 konnte der Fachmann ebenfalls keine Anregung erhalten, statt eines normalen Stent die aus D5 bekannte Stentprothese zu verwenden, weil die stark abweichenden Größen der bei einer Gefäßdilatation einerseits und einer Klappenimplantation andererseits einzusetzenden Ballons keine direkte Kombination von D1 und D5 erlauben. Anspruch 5 ergibt sich deshalb nicht in naheliegender Weise aus dem Stand der Technik, so daß Anspruch 5 die Erfordernisse des Artikels 33(2) bis (4) PCT erfüllen dürfte.

4) Abhängige Ansprüche 6 bis 7

> Die Ansprüche 6 und 7 sind von Anspruch 5 abhängig und erfüllen als solche ebenfalls die Bedingungen des Art. 33(2) bis (4) PCT.

Zu Abschnitt VII:

- Die unabhängigen Ansprüche 1 und 5 sind nicht in der zweiteiligen Form nach Regel 6.3 b) PCT abgefaßt. Im vorliegenden Fall wäre die Zweiteilung jedoch zweckmäßig. Folglich hätten die in Verbindung miteinander aus dem Stand der Technik bekannten Merkmale (Dokumente D1 oder D3) im Oberbegriff zusammengefaßt (Regel 6.3 b) i) PCT) und die übrigen Merkmale im kennzeichnenden Teil aufgeführt werden sollen (Regel 6.3 b) ii) PCT).
- Im Widerspruch zu den Erfordernissen der Regel 5.1 a) ii) PCT werden in 2) der Beschreibung weder der in den Dokumenten D2 bis D5 offenbarte einschlägige Stand der Technik noch diese Dokumente angegeben.

PCT

REQUEST

The undersigned requests that the present international application be processed according to the Patent Cooperation Treaty.

For receiving Office use only
International Application No.
International Filing Date
Name of receiving Office and "PCT International Application"
Applicant's or agent's file reference

(if desired) (12 characters maximum) Box No. I TITLE OF INVENTION A device for intravascular cardiac valve surgery Box No. II APPLICANT Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country. The country of the address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of residence is indicated below.) This person is also inventor. Impella Cardiotechnik AG Telephone No. Pauwelsstrasse 19 52074 Aachen Germany Facsimile No. Teleprinter No. State (that is, country) of residence: Germany State (that is, country) of nationality Germany This person is applicant all designated States all designated States except the United States of America the United States the States indicated in the Supplemental Box for the purposes of: Box No. III FURTHER APPLICANT(S) AND/OR (FURTHER) INVENTOR(S) Name and address: (Family name followed by given name; for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country. The country of the address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of residence is indicated below.) This person is: SIESS Thorsten applicant only Kirchenstrasse 8 52146 Wuerselen applicant and inventor Germany inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.) State (that is, country) of nationality: State (that is, country) of residence: Germany Germany This person is applicant for the purposes of: the United States of America only all designated States all designated States except the United States of America the States indicated in the Supplemental Box X Further applicants and/or (further) inventors are indicated on a continuation sheet. AGENT OR COMMON REPRESENTATIVE; OR ADDRESS FOR CORRESPONDENCE Box No. IV The person identified below is hereby/has been appointed to act on behalf of the applicant(s) before the competent International Authorities as: common representative (Family name followed by given name: for a legal entity, full official designation. The address must include postal code and name of country.) Name and address: Telephone No. 0221-91 65 20 SELTING Günther Deichmannhaus am Dom Facsimile No. Bahnhofsvorplatz 1 0221-13 42 97 50667 Koeln Germany Teleprinter No. Adress for correspondence: Mark this check-box where no agent or common representative is/has been appointed and the space above is used instead to indicate a special address to which correspondence should be sent.

Sheet No 2 '

Continuation of Box No. III FURTHER APPLICANTS AND/OR (FURTHER) INVENTORS				
If none of the following sub-boxes is used	, this sheet should not be	included in the request.		
Name and address: (Family name followed by given name; for a legal The address must include postal code and name of country. The country Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of reFLAMENG WILLEM U.Z. Gasthuisberg Herestrasse 49 3000 Leuven Belgium	This person is: applicant only applicant and inventor inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.)			
State (that is, country) of nationality:	State (that is, country	y) of residence:		
This person is applicant all designated all designate for the purposes of:		the United States the States indicated in the Supplemental Box		
Name and address: (Family name followed by given name: for a legal of The address must include postal code and name of country. The country of Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of re	entity, full official designation. If the address indicated in this sidence is indicated below.)	This person is: applicant only applicant and inventor inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.)		
State (that is, country) of nationality:	State (that is, countr	j) of residence:		
This person is applicant all designated for the purposes of:		e United States the States indicated in the Supplemental Box		
Name and address: (Family name followed by given name; for a legal e The address must include postal code and name of country. The country of Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of re	ntiv, full official designation. f the address indicated in this sidence is indicated below.)	This person is: applicant only applicant and inventor inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.)		
State (that is, country) of nationality:	State (that is, countr	y) of residence:		
for the purposes of: States the United S	tates of America of	e United States America only the States indicated in the Supplemental Box		
Name and address: (Family name followed by given name; for a legal ei The address must include postal code and name of country. The country of Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of res	ntity, full official designation. The address indicated in this sidence is indicated below.)	This person is: applicant only applicant and inventor inventor only (If this check-box is marked, do not fill in below.)		
State (that is, country) of nationality:	State (that is, country) of residence:		
This person is applicant for the purposes of: all designated the United States all designate the United States		the United States indicated in the Supplemental Box		
Further applicants and/or (further) inventors are indicated of	on another continuation sh	eet.		

	x No.				
The	follo	owing designations are hereby made under Rule 4.9(a) (ma	rk the	applicable charle become I
Reg	giona	l Patent	a) (ma	rk ine	applicable check-boxes; at least one must be marked).
X			_		
_	-	UG Uganda, ZW Zimbabwe, and any other Sta	nya, L.	S Lesc	otho, MW Malawi, SD Sudan, SL Sierra Leone, SZ Swaziland
[Z) E	A Eurasian Patent: AM Armenia AZ Azarbai	·		a Contracting State of the Harare Protocol and of the PC
		Moldova, RU Russian Federation, T.I Taiikistar	an, b TM	Tuel	a Contracting State of the Harare Protocol and of the PC clarus, KG Kyrgyzstan, KZ Kazakhstan, MD Republic of menistan, and any other State which is a Contracting State
	_	of the Eurasian Patent Convention and of the PC	т		memban, and any other State which is a Contracting Stat
[X) E	P European Patent: AT Austria DE Data:		d LL	Switzerland and Liechtenstein, CY Cyprus, DE Germany
		MCMorrose N. N. A. F. Finland, FR France, C.	GB Un	ited k	Switzerland and Liechtenstein, CY Cyprus, DE Germany ingdom, GR Greece, IE Ireland, IT Italy, LULuxembourg
		Patent Convention and of the PCT	weder	n, and	ingdom, GR Greece, IE Ireland, IT Italy, LU Luxembourg any other State which is a Contracting State of the Europear
X	l o	A OAPI Patent: REDuction For BID : one			8 out of the European
	-	GA Gabon, GN Guinea GW Guinea-Rissau MI	entral	Afric	an Republic, CG Congo, CI Côte d'Ivoire, CM Cameroon, Auuritania, NE Niger, SN Senegal, TD Chad, TG Togo, and
		any other State which is a member State of CADI		~	and trainia, TVE TVIGET, SIN Senegal, ID Chad, TG Topo and
		desired, specify on dotted line)		00	racting state of the FC1 (if other kind of protection or treatment
Natio	onal P	atent (if other kind of protection or treatment desired, spec	ifv on	dotted	line
x	A	E United Arab Emirates	_	_	
×	Al	L Albania	Ŀ	_	R Liberia
X	A!	M Armenia	la la	O L	S Lesotho
×	A	Γ Austria	X	g r	Γ Lithuania
X	A T	Γ Austria	X	L	U Luxembourg
×	A	J Australia	X		V Latvia
. =		Z Azerbaijan	X	_	
X	BA	Bosnia and Herzegovina	×	_	D Republic of Moldova
X	BB	Barbados		J 173	G Madagascar
X	BG	Bulgaria	X	j M	K The former Yugoslav Republic of Macedonia
X	BR	Brazil		_	
X	BY	Belarus	X	-	N Mongolia
X	CA	Canada	×	M	W Malawi
X		and LI Switzerland and Liechtenstein	X	M	X Mexico
X	CN	China China	X		Norway
X	CH	China	X	N2	New Zealand
_	CO	Cuba	X	PL	Poland
X	CZ	Czech Republic	X	PT	
X	DE	Germany	[X]		Portugal Romania
X	DK	Denmark	X		
X	EE	Estonia	[X]	CD	Russian Federation
X	ĒŚ	Spain		SD	
X	FI	Finland	X	SE	Sweden
X	GB	United Kingdom	X	SG	Singapore
X		Grenada	X	SI	Slovenia
X		Georgia	X	SK	Slovakia
$\overline{\mathbf{x}}$	CH	Ghana	X	SL	Sierra Leone
_	CM	Ghana	X	TJ	Tajikistan
=		Gambia	X		Turkmenistan
X)	HK	Croatia	XI.	TR	Turkmenistan
		Hungary	X	TT	Turkey
	ID	Indonesia		-1 I	Trinidad and Tobago
×	IL	Israel	[X]	UA	Ukraine
X :	IN	India	X	UG	Uganda
	IS ·	Iceland	X	US	United States of America
XI.	JP	Japan :			
		Kenya	X	UZ	Uzbekistan
	KG	Kyrgyzeten	X	VN	Viet Nam
	VD	Kyrgyzstan	X	YU	Yugoslavia
ات	IX.F	Democratic People's Republic of Korea	X	ZA	Yugoslavia
_			X	ZW	South Africa
X ł	KR :	Republic of Korea	_		Zimbabwe
XI I	KZ J	Kazakhstan	beco	uk-do: me na	xes reserved for designating States which have rty to the PCT after issuance of this sheet:
X I	C :	Saint Lucia			
		Sri Lanka			***************
			<u> </u>		above, the applicant also makes under Rule 4.9(b) all other
ignati	ione	which would be attement: In addition to the designa	tions	made	above, the applicant also makes under Puls 4 0(1) - 11 - 11

designations which would be permitted under the PCT except any designation(s) indicated in the Supplemental Box as being excluded from the scope of this statement. The applicant declares that those additional designations are subject to confirmation and that any at the expiration of that time limit. (Confirmation of a designation consists of the filing of a notice specifying that designation and the payment of the designation and confirmation fees. Confirmation must reach the receiving Office within the 15-month time limit.)

Supplemental Box If the Supplemental Box is not used, this sheet should not be included in the request.

1. If, in any of the Boxes, the space is insufficient to furnish all the information: in such case, write "Continuation of Box No..." [indicate the number of the Box] and furnish the information in the same manner as required according to the captions of the Box in which the space was insufficient, in particular:

- (i) if more than two persons are involved as applicants and/or inventors and no "continuation sheet" is available: in such case, write "Continuation of Box No. III" and indicate for each additional person the same type of information as required in Box No. III. The country of the address indicated in this Box is the applicant's State (that is, country) of residence if no State of residence is indicated below."
- (ii) if, in Box No. II or in any of the sub-boxes of Box No. III, the indication "the States indicated in the Supplemental Box" is checked: in such case, write "Continuation of Box No. II" or "Continuation of Box No. III" or "Continuation of Boxes No. II and No. III" (as the case may be), indicate the name of the applicant(s) involved and, next to (each) such name, the State(s) (and/or, where applicable, ARIPO, Eurasian, European or OAPI patent) for the purposes of which the named person is applicant;
- (iii) if, in Box No. II or in any of the sub-boxes of Box No. III, the inventor or the inventor/applicant is not inventor for the purposes of all designated States or for the purposes of the United States of America: in such case, write "Continuation of Box No. II" or "Continuation of Box No. III" or "Continuation of Boxes No. II and No. III" (as the case may be), indicate the name of the inventor(s) and, next to (each) such name, the State(s) (and/or, where applicable, ARIPO, Eurasian, European or OAPI patent) for the purposes of which the named person is inventor:
- (iv) if, in addition to the agent(s) indicated in Box No. IV, there are further agents: in such case, write "Continuation of Box No. IV" and indicate for each further agent the same type of information as required in Box No. IV;
- (v) if, in Box No. V, the name of any State (or OAPI) is accompanied by the indication "patent of addition," or "certificate of addition," or if, in Box No. V, the name of the United States of America is accompanied by an indication "continuation" or "continuation-in-part": in such case, write "Continuation of Box No. V" and the name of each State involved (or OAPI), and after the name of each such State (or OAPI), the number of the parent title or parent application and the date of grant of the parent title or filing of the parent application;
- (vi) if, in Box No. VI, there are more than three earlier applications whose priority is claimed: in such case, write "Continuation of Box No. VI" and indicate for each additional earlier application the same type of information as required in Box No. VI:
- (vii) if, in Box No. VI, the earlier application is an ARIPO application: in such case, write "Continuation of Box No. VI", specify the number of the item corresponding to that earlier application and indicate at least one country party to the Paris Convention for the Protection of Industrial Property for which that earlier application was filed.
- 2. If, with regard to the precautionary designation statement contained in Box No. V, the applicant wishes to exclude any State(s) from the scope of that statement: in such case, write "Designation(s) excluded from precautionary designation statement" and indicate the name or two-letter code of each State so excluded.
- 3. If the applicant claims, in respect of any designated Office, the benefits of provisions of the national law concerning non-prejudicial disclosures or exceptions to lack of novelty: in such case, write "Statement concerning non-prejudicial disclosures or exceptions to lack of novelty" and furnish that statement below.

Continuation of Box No. IV

von Kreisler, Alek Selting, Günther Werner, Hans-Karsten Fues, Johann F. Dallmeyer, Georg Hilleringmann, Jochen Jönsson, Hans-Peter Meyers, Hans-Wilhelm Weber, Thomas Helbing, Jörg, von Kirschbaum, Alexander

P.O. Box 10 22 41 50462 Köln Germany

Sheet No. . 5....

Box No. VI PRIORITY CI	LAIM		Further prio	rity claims are indicated	in the Supplemental Box.
Filing date	Number			Where earlier applicati	
of earlier application (day/month/year)	of earlier application	national ap		regional application:* regional Office	international application: receiving Office
item (1)	199 04 975.0	Germany			
February 6, 1999 item(2)	199 04 373.0	Commany			
nem(2)					
item (3)					
The receiving Office is recoff the earlier application (spurposes of the present into	s) (only if the earlier ap ternational application i	plication was file s the receiving O	ed with the ffice) identif	Office which for the ied above as item(s):	
* Where the earlier application is Convention for the Protection of li	an ARIPO application, it i ndustrial Property for whic	is mandatory to inc h that earlier appl	licate in the S ication was fi	Supplemental Box at least o led (Rule 4.10(b)(ii)). Sec	one country party to the Paris Supplemental Box.
	NAL SEARCHING A				
Choice of International Searcl (if two or more International Secondaries to carry out the international Authority chosen; the two-lette ISA /	arching Authoritiès are s ational search, indicate	Request to use r search has been ca Date (day/month/y	rried out by	rlier search; reference or requested from the Inter Number	e to that search (if an earlier mational Searching Authority): Country (or regional Office)
Box No. VIII CHECK LIST	T: LANGUAGE OF FI	ILING			
This international application c	contains This internati		is accompa	nied by the item(s) mark	ed below:
request : 5	I. X fee ca	lculation sheet	6		
description (excluding		ite signed power	-	reference number, if an	v.
sequence listing part) : 10 claims : 2		nent explaining la	•		.,
abstract : 1	, 		_	Box No. VI as item(s):	
drawings : 5	,	-		ion into (language):	
sequence listing part of description				posited microorganism o	or other biological material
Total number of sheets: 23	-9. ☐ other		io ucia soque		
Figure of the drawings which should accompany the abstract		Language of fil			
Box No. IX SIGNATURE	OF APPLICANT OR	AGENT			
Next to each signature, indicate the n	ame of the person signing and	d the capacity in whi	ch the person s	igns (if such capacity is not o	bvious from reading the request).
			•	,	
			•		
	•				
		٠.			
1 Date of second 1 1 1 1 1 1		or receiving Offic	ce use only		2. Drawings:
Date of actual receipt of the international application:		4. to . 4 . t .			
Corrected date of actual rec timely received papers or d the purported international	lrawings completing				received:
Date of timely receipt of the corrections under PCT Art	icle 11(2):				not received:
5. International Searching Au (if two or more are compete	thority ent): ISA /	6.		tal of search copy delayerch fee is paid.	ed
Date of receipt of the record c by the International Bureau:		International Bur	eau use only		

PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7:

A61M 1/10, 29/02, A61F 2/24, A61B 5/028

(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/45874

(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 10. August 2000 (10.08.00)

(22) Internationales Anmeldedatum: 3. Februar 2000 (03.02.00)

(30) Prioritätsdaten:

199 04 975.0

(21) Internationales Aktenzeichen:

6. Februar 1999 (06.02.99)

DE

A1

PCT/EP00/00863

(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): IM-PELLA CARDIOTECHNIK AG [DE/DE]; Pauwelsstrasse 19, D-52074 Aachen (DE).

(72) Erfinder; und

(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): SIESS, Thorsten [DE/DE]; Kirchenstrasse 8, D-52146 Würselen (DE). FLAMENG, Willem [BE/BE]; U.Z. Gasthuisberg, Herestrasse 49, B-3000 Leuven (BE).

(74) Anwälte: SELTING, Günther usw.: Deichmannhaus am Dom. Bahnhofsvorplatz 1, D-50667 Köln (DE).

(81) Bestimmungsstaaten: AE, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, CA, CH, CN, CU, CZ, DK, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MD, MG, MK, MN, MW, MX, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW, ARIPO Patent (GH, GM, KE, LS, MW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht

Mit internationalem Recherchenbericht. Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen eintreffen.

(54) Title: DEVICE FOR INTRAVASCULAR CARDIAC VALVE SURGERY

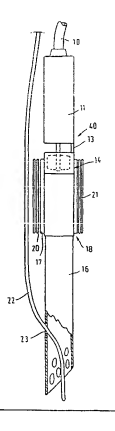
(54) Bezeichnung: VORRICHTUNG ZUR INTRAVASALEN HERZKLAPPENOPERATION

(57) Abstract

The invention relates to a device for the treatment of cardiac valve insufficiency or cardiac valve stenosis, which consists of a microaxial pump (40). The pump part (14) of said microaxial pump comprises a dilatation device (18) which can be used to push open a stenosed valve. The dilatation device is configured as a high-pressure balloon. During dilatation the microaxial pump (40) functions in such a way that it relieves the cardiac valve. In case of cardiac valve insufficiency a stent (21) which encloses a flexible cardiac valve prosthesis (20) is fixed to the dilatation device (17). The stent (21) is pressed against the insufficient cardiac valve by dilatation so that the cardiac valve ceases to function and the cardiac valve of the cardiac valve prosthesis is unfolded and takes over the function of the natural cardiac valve.

(57) Zusammenfassung

Zur Behandlung einer insuffizienten Herzklappe oder einer stenosierten Herzklappe ist eine Vorrichtung vorgesehen, die aus einer Mikroaxialpumpe (40) besteht. Der Pumpenteil (14) der Mikroaxialpumpe trägt eine Dilatationsvorrichtung (18), welche dazu benutzt werden kann, eine stenosierte Klappe aufzudrucken. Die Dilatationsvorrichtung ist als Hochdruckballon ausgebildet. Während der Dilatation arbeitet die Mikroaxialpumpe (40), so dass das Herz entlastet wird. Im Falle einer insuffizienten Herzklappe wird auf der Dilatationsvorrichtung (17) ein Stent (21) befestigt, der eine flexible Herzklappenprothese (20) umgibt. Durch Dilatation wird der Stent (21) gegen die insuffiziente Herzklappe gedrückt und diese wird ausser Funktion gesetzt. Dabei wird die Herzklappe der Herzklappenprothese auseinandergefaltet, um die Funktion der natürlichen Herzklappe zu übernehmen.



LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungam	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL.	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
C1	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

WO 00/45874 PCT/EP00/00863

Vorrichtung zur intravasalen Herzklappenoperation

Die Erfindung betrifft eine Vorrichtung zur intravasalen Herzklappenoperation, mit einer an einem Katheter befestigen Mikroaxialpumpe.

In WO 98/43688 ist eine intrakardiale Blutpumpe beschrieben, die einen Motorteil und einen Pumpenteil aufweist und durch das Blutgefäßsystem hindurch in das Herz eingeführt werden kann. Eine solche Blutpumpe kann beispielsweise durch die Aorta hindurch in der Aortenklappe positioniert werden, um Blut aus dem linken Ventrikel in die Aorta zu pumpen. Derartige Blutpumpen sind zur Unterstützung oder Ersetzung der Pumpwirkung des Herzens geeignet. Sie können im Herzen positioniert werden, ohne daß eine Öffnung des Herzens erforderlich ist.

Aus WO 97/37697 ist eine intravasale Blutpumpe bekannt, die ebenfalls einen Pumpenteil und einen Motorteil aufweist, welche mit einem Katheter verbunden sind. Die Blutpumpe kann durch das Blutgefäßsystem des Patienten geschoben werden. Es handelt es sich um eine Mikroaxialpumpe mit einem Durchmesser von maximal etwa 7 mm. Der Pumpenteil ist mit einer aufweitbaren Sperrvorrichtung umgeben, die den Strömungsweg außerhalb des Pumpengehäuses versperrt. Dadurch wird sichergestellt, daß das gesamte angesaugte Blut in Strömungsrichtung an dem Motorteil vorbei gefördert wird und Strömungskurzschlüsse um den Pumpenteil herum werden vermieden. Die Sperrvorrichtung kann aus einem ringförmigen Ballon bestehen, der an dem Pumpengehäuse oder an einem mit dem Pumpengehäuse verbundenen Ansaugschlauch befestigt ist. Diese Blutpumpe ist für den Einsatz in Blutgefäßen bestimmt, wobei die Sperrvorrichtung lediglich den Zweck hat, das Gefäßlumen um den Pumpenteil herum zu versperren, nicht aber die Gefäßwand zu deformieren. Demzufolge ist der Ballon der Sperrvorrichtung ein Niederdruckballon, der mit einem geringen Druck inflatiert wird, um gegen die Gefäßwand atraumatisch zu dichten.

Bekannt sind ferner Dilatationskatheter, die einen Ballon aufweisen, mit dem eine Gefäßstenose durch Aufdrücken beseitigt werden kann. Solche Dilatationskatheter können auch dazu benutzt werden, einen aus einem aufweitbaren Metallgestell bestehenden ringförmigen Stent, welcher eine Stützvorrichtung bildet, in das Blutgefäß einzubringen, um eine bleibende aufweitende Abstützung für die Stenose zu bilden. Ein solcher Dilatationskatheter ist in WO 97/46270 beschrieben. Dieser Dilatationskatheter ist als Perfusionskatheter ausgebildet, der ein Pumpenteil aufweist, um durch den inflatierten Ballon hindurch Blut zu fördern. Für eine Herzklappenoperation ist dieser Dila-

tationskatheter schon wegen seines geringen Durchmessers von maximal 2 mm nicht geeignet.

Die häufigsten Defekte an Herzklappen sind Klappeninsuffizienz und stenosierte Klappen. Bei Insuffizienz ist die Klappe nicht imstande vollständig zu schließen. Dies hat einen Rückstrom zur Folge. In der Regel müssen derartige Klappen durch künstliche Klappen ersetzt werden. Bei stenosierten Klappen sind die Klappensegel an den Rändern zusammengewachsen, wodurch sich die Klappe nur unvollständig öffnet und nicht den vollen Blutstrom durchläßt.

Es gibt zwei Formen der Operation an Herzklappen: Im Falle des Herzklappenersatzes wird die natürliche Herzklappe entnommen und durch eine Bioprothese oder mechanische Herzklappe operativ ersetzt. Für diese Form der Operation ist es erforderlich, daß das Operationsfeld blutfrei gemacht wird, d.h. der natürliche Blutstrom umgelenkt wird. Im Falle einer Reparatur der natürlichen Herzklappe kann dagegen ein minimalinvasiver Eingriff mit Hilfe eines in die Klappe eingebrachten Ballons erfolgen. Für solche Vorgänge beispielsweise an der Aortenklappe ist großes Geschick des Herzchirurgen oder Kardiologen erforderlich. Dies liegt unter anderem daran, daß der Blutstrom durch die Aorta während des Sprengvorganges blockiert werden muß, so daß die Operation in kürzester Zeit durchgeführt werden muß, damit die Versorgung des Gefäßsystems wieder aufgenommen werden kann. Außerdem erhöht sich bei der Blockierung des Aortenstromes der Druck im Innern des Herzens extrem, während seine Versorgung mit Blut durch die Herzkranzgefäße zum Erliegen kommt.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, eine Vorrichtung zur intravasalen Herzklappenoperation zu schaffen, mit der mini-

malinvasive Klappenoperationen relativ einfach und ohne Zeitdruck vorgenommen werden können.

Die Lösung dieser Aufgabe erfolgt erfindungsgemäß mit den Merk-malen des Anspruchs 1.

Bei der erfindungsgemäßen Vorrichtung ist eine intravasale Mikroaxialpumpe vorgesehen, also eine Pumpe, die durch das Gefäßsystem des Patienten hindurchgeschoben werden kann und einen entsprechend geringen Außendurchmesser hat, der 8 mm nicht übersteigt. Der Pumpenteil der Mikroaxialpumpe trägt eine Dilatationsvorrichtung, die bei Positionierung in der Herzklappe zum Aufbrechen einer stenosierten Herzklappe imstande ist. Diese Dilatationsvorrichtung besteht vorzugsweise aus einem Hochdruckballon, dessen Durchmesser in aufgeweitetem Zustand mindestens 15 mm beträgt und der mit mindestens 1,0 bar inflatierbar ist. Der Hochdruckballon wird in der Herzklappe positioniert und mit Flüssigkeit aufgeweitet, so daß er eine stenosierte Herzklappe aufbricht oder aufsprengt. Die Dilatationsvorrichtung bildet also ein aktives Element zum Aufbrechen einer stenosierten Herzklappe, insbesondere einer stenosierten Aortenklappe oder Mitralklappe.

Der lichte Durchmesser des Pumpenteils bzw. der sich an den Pumpenteil anschließenden Kanüle beträgt mindestens 8 mm, um eine zu starke örtliche Blutströmung bei hohen physiologischen Volumenströmen von bis zu 7 l/min vermeiden. Außerdem sollte der Träger der Dilatationsvorrichtung einen Außendurchmesser von mindestens 8 mm haben, so daß eine hinreichend große ringförmige Stütze für die Dilatationsvorrichtung gebildet wird und das Ausmaß der Durchmesservergrößerung nicht zu groß wird.

Die Erfindung betrifft ferner eine Vorrichtung zur intravasalen Verlegung einer Herzklappenprothese mit den Merkmalen des An-5. Bei dieser Vorrichtung ist ebenfalls die eine Dilatationsvorrichtung Mikroaxialpumpe vorgesehen, trägt. Ferner ist ein Stent vorhanden, der an seiner Innenseite eine flexible Herzklappenprothese trägt. Der die Herzklappenprothese enthaltende Stent kann in die pathogene Herzklappe eingebracht und von der Dilatationsvorrichtung aufgeweitet werden, so daß er die Klappensegel der natürlichen Herzklappe auseinanderdrückt. Dabei wird die flexible Herzklappenprothese entfaltet. Diese Herzklappenprothese enthält eine ein- oder mehrflügelige Herzklappe, die dann automatisch in Funktion tritt und die natürliche Herzklappe ersetzt.

Als Herzklappenprothese kann eine von Kälbern oder Kühen entnommene Jugolarklappe verwendet werden. Hierbei handelt es sich um eine Bioprothese aus natürlichem Gewebe.

Im folgenden werden unter Bezugnahme auf die Zeichnungen Ausführungsbeispiele der Erfindung näher erläutert.

Es zeigen:

- Fig. 1 eine in die Aortenklappe eingebrachte Vorrichtung zur Beseitigung einer Herzklappenstenose,
- Fig. 2 die Vorrichtung nach Fig. 1 bei aufgeweiteter Dilatationsvorrichtung,
- Fig._3 einen Längsschnitt durch eine flexible Herzklappenprothese,

- Fig. 4 die Herzklappenprothese von Fig. 3 in Verbindung mit einem aufgeweiteten Stent,
- Fig. 5 einen Querschnitt des Pumpenteils mit einem umgebenden Ballon sowie einem Stent mit darin enthaltener ebenfalls gefalteter Herzklappenprothese,
- Fig. 6 einer Darstellung der Vorrichtung zum implantieren der flexiblen Herzklappenprothese, und
- Fig. 7 den Herzbereich mit implantierter Herzklappenprothese in Aortenposition.

In Figur 1 ist ein Teil des Herzens dargestellt, nämlich der linke Ventrikel LV, aus dem das Blut durch die Aortenklappe AK hindurch in die Aorta AO strömt. Die Aortenklappe hat drei Klappensegel, die in die Aorta AO hinein vorstehen und sie bildet strömungstechnisch ein Rückschlagventil, das nur in die Aorta hinein durchlässig ist.

Zum Aufdrücken einer stenosierten Aortenklappe AK wird die in Fig. 1 dargestellte Vorrichtung durch die Aorta hindurch in das Herz eingeführt. Diese Vorrichtung weist einen Katheter 10 auf, der mit einer Mikroaxialpumpe 40 verbunden ist. Diese weist einen Antriebsteil 11 auf, der einen Elektromotor enthält und eine Welle 12 antreibt, welche aus dem distalen Ende des zylindrischen Antriebsteils 11 herausragt. Von dem Antriebsteil 11 erstreckt sich ein Haltesteg 13 in axialer Richtung zu dem rohrförmigen Pumpenteil 14. Der Pumpenteil 14 besteht aus einem Pumpenring 15, welcher ein von der Antriebswelle 12 gedrehtes Flügelrad enthält, und einer den Pumpenring 15 axial fortsetzenden Kanüle 16. Die gesamte Pumpvorrichtung, nämlich der Antriebsteil 11 und der Pumpenteil 14, haben einen maximalen

Durchmesser von 8 mm. Der Katheter 10 enthält die elektrischen Leitungen für die Versorgung und Steuerung der Mikroaxialpumpe 40 und ein Drucklumen, durch welches Druckflüssigkeit zugeführt werden kann.

Auf dem Pumpenteil 14 ist ein ringförmiger Ballon 17 angebracht, der in Fig. 1 im flachgelegten Zustand dargestellt ist. Der Ballon 17 kann durch das Drucklumen des Katheters 10 mit Flüssigkeit inflatiert werden. Es handelt sich um einen Hochdruckballon, dessen Durchmesser in aufgeweitetem Zustand mindestens 15 mm, vorzugsweise zwischen 15 und 40 mm, beträgt und der Drücken bis 8 bar standhält. Der Ballon 17 erstreckt sich über einen Teil der Länge des Pumpenringes 15 sowie auch über einen Teil der Länge der Kanüle 16. Er kann über seine gesamte Länge durch einen starren Ring abgestützt sein, der ein Zusammendrücken der Kanüle 16 verhindert.

Die Pumpvorrichtung wird in die Aorta eingeführt, indem zuerst ein (nicht dargestellter) Führungsdraht in der Aorta und den linken Ventrikel verlegt wird. Dann wird die Vorrichtung entlang des Führungdrahtes vorgeschoben und in der Aortenklappe AK so positioniert, daß der Ansaugbereich 16a sich im linken Ventrikel LV befindet, während der Ausstoßbereich 19 in der Aorta liegt. Der Pumpenteil 15 wird also von der Aortenklappe AK umschlossen. Die Pumpvorrichtung fördert rückwärts, d.h. sie saugt axial an und stößt im Ausstoßbereich 19 seitlich aus.

Nachdem die Pumpvorrichtung in der in Fig. 1 dargestellten Weise plaziert worden ist, wird der Antriebsteil 11 in Funktion gesetzt, so daß die Pumpe Blut von dem linken Ventrikel LV in die Aorta AO fördert. Dadurch wird das Herz volumen- und druckentlastet und das Herz beruhigt. Danach erfolgt das Inflatieren des Ballons 17, der die Dilatationsvorrichtung 18 bildet

und mitten in der Aortenklappe AK aufgeweitet wird. Durch den mit hohem Druck inflatierten Ballon 17 werden die Klappensegel der Aortenklappe AK aufgedrückt und etwaige Anwachsungen an den Komissuren werden gesprengt. Auf diese Weise wird eine stenosierte Klappe so weit aufgedrückt, daß sie wieder den vollen Öffnungszustand einnehmen kann. Diese Form der Klappenoperation kann mit Hilfe der Pumpvorrichtung in einem beruhigten Umfeld stattfinden und ohne Hast durchgeführt werden, da das gesamte Herzminutenvolumen für die Zeit der Behandlung von der Pumpvorrichtung durch die Dilatationsvorrichtung gefördert wird. In vergleichbarer Weise kann mit der oben beschriebenen Dilationsvorrichtung die natürliche, stenosierte Mitralklappe gesprengt werden.

Die Figuren 3 bis 7 beziehen sich auf eine Vorrichtung mit der eine insuffiziente Klappe durch eine Klappenprothese ersetzt wird. Hierzu wird generell die gleiche Vorrichtung angewandt, die anhand der Figuren 1 und 2 beschrieben wurde. Diese Vorrichtung ist in Figur 6 dargestellt. Auf der deflatierten und zusammengefalteten Dilatationsvorrichtung 18 sitzt eine flexible Herzklappenprothese 20 und darüber befindet sich ein spiralförmiger Stent 21 im zusammengedrückten Zustand.

In Figur 6 ist außerdem noch der Führungsdraht 22 dargestellt, welcher dazu dient, die Vorrichtung mit dem Katheter 10 vorzuschieben und lagerichtig zu plazieren. Der Führungsdraht 22 ragt am distalen Ende aus der Kanüle 16 heraus. Er führt durch ein seitliches Loch 23 der Kanüle und erstreckt sich dann außerhalb des Pumpenteils 14 und des Antriebsteils 11 entlang des Katheters 10.

Die flexible Herzklappenprothese 20 ist in Figur 3 dargestellt. Es handelt sich um eine Bioprothese, die einer Kuh oder einem

Kalb entnommen wurde. Hierzu wurde ein Abschnitt 24 eines Blutgefäßes, der eine Gefäßklappe 25 enthält, herausgetrennt. Bei der Klappe 25 kann es sich um eine einflügelige oder dreiflügelige Klappe handeln. Diese Klappenprothese 20 wird gemäß Figur 4 in einen Stent 21 eingesetzt. Der Stent 21 ist ein rohrförmiges Element aus Metallstäben, die hier mäanderförmig gebogen sind und es ermöglichen, daß der Stent axial zusammengedrückt oder radial aufgeweitet wird. Es können auch andere Stentstrukturen verwandt werden, wie beispielsweise eine Zellenstruktur aus Streckmaterial. Wichtig ist, daß der Stent eine komprimierte Rohrform und eine expandierte Rohrform stabil einnehmen kann. An den Stäben des Stents 21 ist die schlauchförmige Wand 24 der Gefäßprothese 20 angenäht. Die Gefäßprothese 20 ist somit auf der Innenseite des Stents 21 befestigt, so daß nach Implantation der Gefäßprothese der Stent zwischen der natürlichen Herzklappe und der Bioprothese zu Liegen kommt und keinen Kontakt zum Blut hat. Somit erwächst aus dem Stent nicht die Notwendigkeit, Antikoagulatien gegen die Bildung von Thromben geben zu müssen.

In Figur 5 ist der Pumpenteil 14 mit dem Pumpenring 15 dargestellt. Um den Pumpenring 15 sind der Ballon der Dilatationsvorrichtung 18 und die Klappenprothese 20 in Form von zahlreichen Schleifen gefaltet, wobei die Klappenprothese an den Stäben des Stents 21 befestigt ist. In diesem Zustand bilden der Ballon, die Klappenprothese 20 und der Stent 21 ein flaches Paket, das den Pumpenteil 14 umgibt. Dieses Paket wird in der natürlichen Herzklappe AK positioniert. Danach wird die Pumpe in Betrieb gesetzt und dann wird bei laufender Pumpe die Dilatationsvorrichtung 17 aufgepumpt. Dabei wird der Stent 21 dilatiert, wobei er gemäß Fig. 7 die Herzklappenprothese 24 aufweitet und die Segel der natürlichen Aortenklappe AK nach außen in die geöffnete Position (systolische Klappenposition) drückt.

Dadurch wird die Aortenklappe AK außer Funktion gesetzt. Der Stent 21 verbleibt in der Herzklappenöffnung. In ihm befindet sich die Herzklappenprothese 24, die auf ihren Originalzustand aufgeweitet wurde und in der sich die Klappensegel 25 befinden. Diese Herzklappe übernimmt nun die Funktion der natürlichen Aortenklappe AK.

Zur Vermeidung von Verschiebungen der Herzklappenprothese kann der Stent 21 oder die Herzklappenprothese 20 in dem Anulus 26 fixiert werden, der die natürliche Herzklappe umgibt. Es handelt sich um einen festen Knorpelring, der als Halterung für eine Herzklappenprothese geeignet ist.

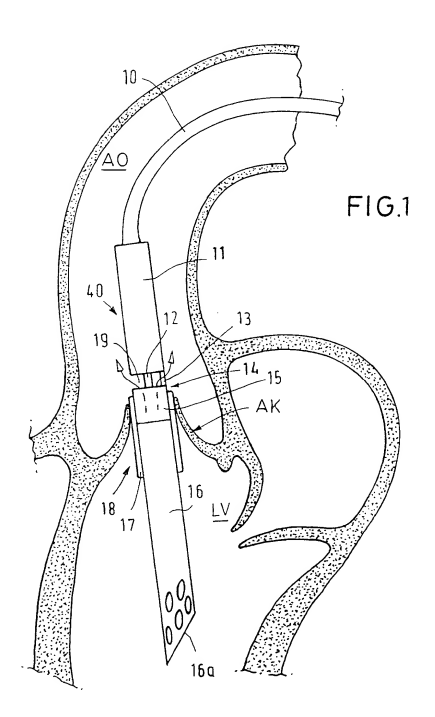
PATENTANSPRÜCHE

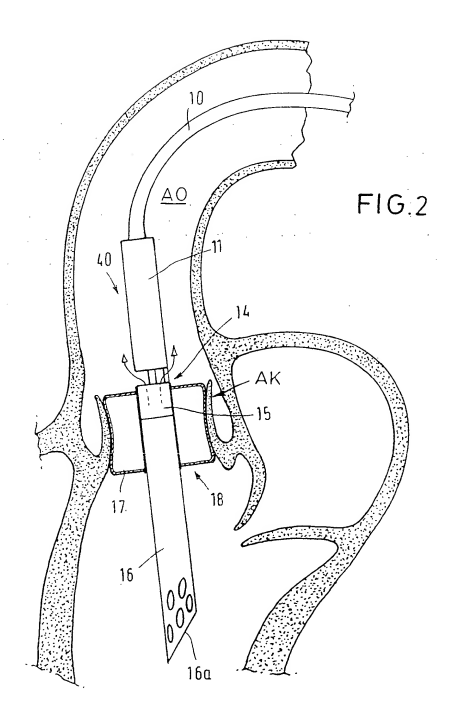
- 1. Vorrichtung zur intravasalen Herzklappenoperation, mit einer an einem Katheter (10) befestigten Mikroaxialpumpe (40), die einen rohrförmigen Pumpenteil (14) aufweist, und mit einer den Pumpenteil (14) umgebenden Dilatationsvorrichtung (18), die bei Positionierung in der Herzklappe (AK) zum Aufbrechen einer stenosierten Herzklappe imstande ist.
- 2. Vorrichtung nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Dilatationsvorrichtung (18) aus einem mit mindestens 1,0 bar inflatierbaren ringförmigen Hochdruckballon besteht.
- 3. Vorrichtung nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß der Pumpenteil (14) einen Pumpenring (15) und eine damit verbundene rohrförmige Kanüle (16) aufweist.
- 4. Vorrichtung nach einem der Ansprüche 1-3, wobei der Hochdruckballon auf einem starren ringförmigen Träger sitzt.
- 5. Vorrichtung zur intravasalen Herzklappenoperation, mit einer an einem Katheter (10) befestigten Mikroaxialpumpe (40), die einen rohrförmigen Pumpenteil (14) aufweist, einer Dilatationsvorrichtung (18) zum Aufweiten eines Stents (21) und mit einem Stent (21), der eine gefaltete flexible Herzklappenprothese (20) trägt und von der Dilatationsvorrichtung (17) aufweitbar ist.

WO 00/45874 PCT/EP00/00863

- 12 -

- 6. Vorrichtung nach Anspruch 5, wobei die Herzklappenprothese (20) an den Stent (21) angenäht ist.
- 7. Vorrichtung nach Anspruch 5 oder 6, wobei die Herzklappenprothese (20) eine schlauchförmige Wand (24) aufweist, die zusammen mit einer Ballonwand der Dilatationsvorrichtung (17) gefaltet ist.





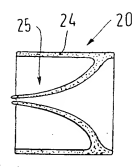


FIG.3

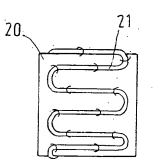


FIG.4

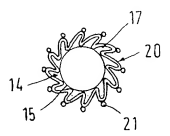


FIG. 5

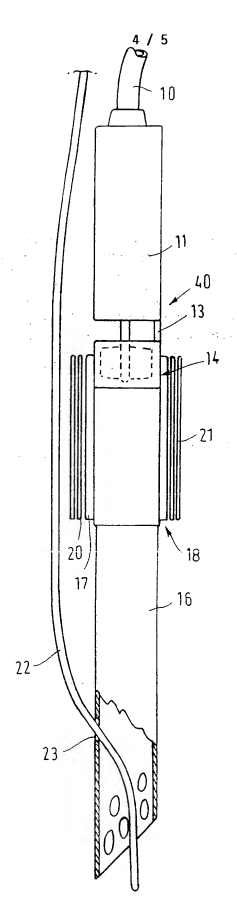
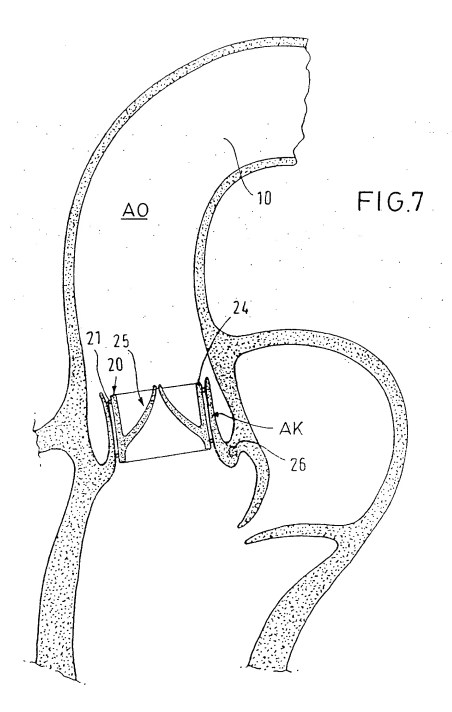


FIG.6



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Interr. .nai Application No PCT/EP 00/00863

A. CLAS	SIFICATION OF SUBJECT MATTER		
IPC 7		2/24 A61B5/028	
According	to International Patent Classification (IPC) or to both national c	dessification and IPC	
	S SEARCHED		
IPC /			
	ation searched other than minimum documentation to the exten		
Electronic	data base consulted during the international search (name of d	ata base and, where practical, search terms use	od)
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with Indication, where appropriate, of t	he minuses manages	· .
	among appropriate the second s	пе генечали равведев	Relevant to claim No.
Υ	WO 97 46270 A (VOELKER WOLFRAM 11 December 1997 (1997-12-11) page 3, paragraph 1 -page 4, p		1-4
	page 6, last paragraph —page 7 paragraph	aragraph 1 , last	
	page 9, last paragraph figure 1		
Y	US 5 746 709 A (ROM PAUL F ET 5 May 1998 (1998-05-05) figure 1 column 3, line 15-35	AL)	1-4
Y	US 4 819 751 A (SHIMADA LYNN M 11 April 1989 (1989-04-11) column 2, line 38-49	ET AL)	1
		-/	
X Furth	er documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	In annex.
* Special cate	egories of cited documents:	TT later de la later de later de later de la later de	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
COLIBROR	nt defining the general state of the art which is not used to be of particular relevance	T later document published after the Inter or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention	the application had
"L" documen which is	nt which may throw doubts on priority claim(s) or s cited to establish the publication date of another	"X" document of particular relevance; the cl cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the doc	De considered to Sument is taken alone
creation O" documer other m	or other special reason (as specified) nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or eans	"Y" document of particular relevance; the cl cannot be considered to Involve an inv document is combined with one or more menta, such combination being obvious	entive step when the
Idao ua	nt published prior to the International filling date but un the priority date claimed	in the art. *&* document member of the same patent for	
Date of the ac	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international sea	
	May 2000	07/06/2000	
wanne emak	ailing addrees of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk	Authorized officer	
	Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bichlmayer, K-P	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inten nal Application No PCT/EP 00/00863

<u> </u>	A DOCUMENTO CONCIDENZA TO DE OSI SUAME	101/21 00/00003			
Category *	rtion) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages		Relevant to claim No.		
Caregory *	One of the second of the secon		. Solven to Gazit 140.		
A	WO 91 17720 A (ANDERSEN HENNING RUD; HASENKAM JOHN MICHAEL (DK); KNUDSEN LARS LYH) 28 November 1991 (1991-11-28) page 6, paragraph 1 page 9; figure 3		5–7		
A ·	DE 37 14 027 A (ALT ECKHARD) 10 November 1988 (1988-11-10) column 7, line 49-52		1		
4	DE 196 13 565 C (RAU GUENTER PROF DR ;REUL HELMUT PROF DR ING (DE); SIES THORSTEN D) 24 July 1997 (1997-07-24)		1,3,4		
1	column 2, line 19-66 column 3, line 6-14; figure 2		1-3		
		٠.			
			·		

INTER TIONAL SEARCH REPORT

information on patent family members

Inter and Application No PCT/EP 00/00863

				1017 11 007 00003			
	nt document search repor	t	Publication date		Patent family member(s)	Publication date	
WO 9	746270	Α	11-12-1997	DE	19622335 A	11-12-1997	
				CA	2257356 A	11-12-1997	
				EP	0902690 A	24-03-1999	
US 57	746709	Α	05-05-1998	CA	2250018 A	30-10-1997	
				EP	0898479 A	03-03-1999	
				WO	9739784 A	30-10-1997	
US 48	819751	Α	11-04-1989	NONE			
WO 93	117720	A	28-11-1991	AU	7972691 A	10-12-1991	
			•	DE	69113818 D	16-11-1995	
				DE	69113818 T	05-06-1996	
:			•	: EP	0592410 A	20-04-1994	
				US	5411552 A	02-05-1995	
			· ·	US	5840081 A	24-11-1998	
DE 37	714027	Α	10-11-1988	WO	8808274 A	03-11-1988	
				EP	0313595 A	03-05-1989	
	•			US	5009234 A	23-04-1991	
DE 19	9613565	Ċ	24-07-1997	CA	2250993 A	16-10-1997	
-			•	WO	9737697 A	16-10-1997	
				EP	0929327 A	21-07-1999	
			•	US	5911685 A	15-06-1999	
				US	5921913 A	13-07-1999	

INTERNATIONALLA RECHERCHENBERICHT

inter unales Aktenzeichen PCT/EP 00/00863

IPK 7	A61M1/10 A61M29/02 A61F2/	/24 A61B5/028	
Nach der I	internationalen Patentidassifikation (IPK) oder nach der nationalen	Klassifiketion und der IPK	
B. RECHE	ERCHIERTE GEBIETE		
Recherchk IPK 7	erter Mindestprüfstoff (Klassifikationesystem und Klassifikationesy A61M A61F A61B	mbole)	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	erte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen		
Während d	ler internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbani	k (Name der Datenbank und evtl. verwendete	Suchbegriffe)
C. ALS WI	ESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		·
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Ang	yabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.
Y	WO 97 46270 A (VOELKER WOLFRAM) 11. Dezember 1997 (1997-12-11) Seite 3, Absatz 1 -Seite 4, Absa Seite 6, letzter Absatz -Seite 7 Absatz Seite 9, letzter Absatz Abbildung 1	atz 1	1-4
Y	US 5 746 709 A (ROM PAUL F ET A 5. Mai 1998 (1998-05-05) Abbildung 1 Spalte 3, Zeile 15-35	AL)	1-4
Y	US 4 819 751 A (SHIMADA LYNN M 11. April 1989 (1989-04-11) Spalte 2, Zeile 38-49	ET AL) -/	1
X Weite	ra Varäffantlichunnan eind dar Fortsatzung von Fald (; zu		
* Besondere i	Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :	X Siehe Anhang Patentiamilie "T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem	for a standard American
"A" Veröffent eber nic "E" åtteres D Anmelde "L" Veröffentl scheiner anderen soll oder ausgefül "O" Veröffentl eine Ber P" Veröffentl dem bes	tilchung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, cht als besonders bedeutsam anzusehen ist bokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen edatum veröffentlicht worden ist lichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er- n zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer n im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden r die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie hrt) ullchung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, nurzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht fischung, die ov dem internationalen Anmeldedatum, aber nach anspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist	Anmeldung nicht kollidert, sondem nur Erfindung zugrundellegenden Prinzips o Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeut kann allein aufgrund dieser Veröffentlich	worden ist und mit der zum Verständnis des der oder der ihr zugrundellegenden ung; die beanspruchte Erfindung ung nicht als neu oder auf ihtet werden ung; die beanspruchte Erfindung ift beruhend betrachtet siner oder mehreren anderen (erbindung gebracht wird und abhellegend ist
	echlusses der internationalen Recherche	Absendedatum des Internationalen Rech	nerchenberichts
	. Mai 2000	07/06/2000	
ALTHOURN POR	stanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europälschee Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340-3016	Bevolmächtigter Bediensteter Bichlmayer, K-P	
miles PCT/SA		<u> </u>	

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Inter. Alales Aktenzeichen
PCT/EP 00/00863

		EP 00/00863	
	ung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Telle	Betr. Anspruch Nr.	
A	WO 91 17720 A (ANDERSEN HENNING RUD; HASENKAM JOHN MICHAEL (DK); KNUDSEN LARS LYH) 28. November 1991 (1991-11-28) Seite 6, Absatz 1 Seite 9; Abbildung 3	5-7	
A	DE 37 14 027 A (ALT ECKHARD) 10. November 1988 (1988-11-10) Spalte 7, Zeile 49-52	1	-
A	DE 196 13 565 C (RAU GUENTER PROF DR ;REUL HELMUT PROF DR ING (DE); SIES THORSTEN D) 24. Juli 1997 (1997-07-24) Spalte 2, Zeile 19-66	1,3,4	
Y	Spalte 3, Zeile 6-14; Abbildung 2	1-3	
·			
	,		

INTERNATIONALER ECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Intern alea Aktenzelchen
PCT/EP 00/00863

lm Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie		Datum der Veröffentlichung
WO 9746270	A	11-12-1997	DE CA EP	19622335 A 2257356 A 0902690 A	11-12-1997 11-12-1997 24-03-1999
US 5746709	A	05-05-1998	CA EP WO	2250018 A 0898479 A 9739784 A	30-10-1997 03-03-1999 30-10-1997
US 4819751	A	11-04-1989	KEII	NE	
WO 9117720	A	28-11-1991	AU DE DE EP US US	7972691 A 69113818 D 69113818 T 0592410 A 5411552 A 5840081 A	10-12-1991 16-11-1995 05-06-1996 20-04-1994 02-05-1995 24-11-1998
DE 3714027	A	10-11-1988	WO EP US	8808274 A 0313595 A 5009234 A	03-11-1988 03-05-1989 23-04-1991
DE 19613565	С	24-07-1997	CA WO EP US US	2250993 A 9737697 A 0929327 A 5911685 A 5921913 A	16-10-1997 16-10-1997 21-07-1999 15-06-1999 13-07-1999